

# ALBENDAZOLE

Εξουσιοδοτημένο

300/ANAFASIS, δισκία  
300mg/tab για πρόβατα

- Albendazole

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

ALBENDAZOLE 300/ANAFASIS, δισκία 300mg/tab για πρόβατα

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

**Είδη ζώων:**

Πρόβατο

**Οδός χορήγησης:**

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δισκίο

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 10 Ημέρα μετά από την τελευταία χορήγηση

- Milk. 5 Ημέρα μετά από την τελευταία χορήγηση

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP52AC11

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Χάρτινο κουτί με 5 blister των 10 δισκίων καθένα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Portuguese](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Anafasis Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/11/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
95613/20-10-2021/K-0160301

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**  
19/10/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000137116>